more >>

Process for the preparation of 6(S)-5,6,7,8-tetrahydrofolic acid.

Publication number	EP0600460 (A1)	Also published as:
Publication date:	1994-06-08	PD EP0600460 (B1)
Inventor(s):	JEQUIER PASCAL [CH]; MARAZZA FABRIZIO [CH]	US5489684 (A)
Applicant(s):	SAPEC FINE CHEMICALS [CH]	D JP6211857 (A)
Classification:		ES2129486 (T3)
- international:	C07B57/00; C07B63/00; C07D475/04; C07B57/00; C07B63/00; C07D475/00; (IPC1-7): C07D475/04; C07D487/14	CH686672 (A5)
- European:	C07D475/04	Cited documents:
	EP19930119354 19931201 CH19920003674 19921201	☐ EP 0367902 (A2) ☐ EP 0293029 (A1) ☐ EP 0348641 (A2) ☐ EP 0455013 (A1) ☐ EP 0495204 (A1)

Abstract of EP 0600460 (A1)

(6S)-THF is obtained by adding acid in portions for the purpose of selective crystallisation to an aqueous solution of a (6RS)-diastereoisomer mixture of an alkali metal salt of 5,6,7,8-tetrahydrofolic acid at a temperature of 5@C to 80@C until the pH has stabilised at a value in the range from 4.8 to 5.3, and separating off the resulting solid, namely (6S)-5,6,7,8-tetrahydrofolic acid. (6S)-THF can be used as a starting material for the preparation of (6S)-N(5)-formyl-THF, (6S)-N(5)-methyl-THF and (6R)-N(5),N(10)-methylene-THF.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(i) Int. Cl.5. C07D 475/04, C07D 487/14

2 Anmeldetag: 01.12.93

(2)

Priorität: 01.12.92 CH 3674/92

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 08.06.94 Patentblatt 94/23

Benannte Vertragsstaaten: CH DE ES FR GB IT LI

- 79 Anmelder: SAPEC S.A. FINE CHEMICALS P.O. Box 234, Barbengo CH-6903 Lugano(CH)
- Erfinder: Jéquier, Pascal Cantine di Cima 8
 CH-6815 Melide(CH)
 Erfinder: Marazza, Fabrizio
 Rombosco
 CH-6986 Novaggio(CH)
- Vertreter: Zink-Wild, Markus Peter
 Patentanwaitsbüro Zink,
 Birchlistrasse 11
 CH-8173 Riedt-Neerach (Zürich) (CH)
- Verfahren zur Herstellung von (6S)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure.
- © (BS)-THF wird erhalten, indem man man zu einer wässrigen L\u00e4sung eines (BRS)-Diastereoisomerengenisches eines Alkalimetallsalzes von 5,6,7,8-Tetrahydrofols\u00e4ure bei einer Temperatur von 5 \u00b8 C bis 80 \u00b8 C zwecks selektiver Kristallisation so lange portionenweise S\u00e4ure hinzugbt, bis sich der pH-Wert auf einen Wert im Bereich von 4,8 bis 5,3 stabilisiert hat, und den entstandenen Festk\u00f6rper, n\u00e4milch (BS)\u00b8,6,7,8-Tetrahydrofols\u00e4ure, ahtrennt.

(6S)-THF kann als Ausgangsmaterial zur Herstellung von (6S)-N(5)-Formyl-THF, (6S)-N(5)-Methyl-THF und (6R)-N(5),N(10)-Methylen-THF verwendet werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von (6S)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure. 5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure wird hierin manchmal mit THF aboekürzt.

Eine Synthese von diastereoisomerenreinen reduzierten Folaten sowie deren Bedeutung im pharmazeutischen Bereich sind in der europäischen Patentanmeldung Nr. 91 905 831.3-2101, Veröffentlichungs-Nr. 0 471 820 beschrieben.

Mit diesen Hinweis werden die in dieser Veröffentlichung enthaltenen Aussagen als hierin offenbart betrachtet.

In der europäischen Patentanmeldung Nr. 91 121 326.2, Veröffentlichungs-Nr. 0 495 204 A1 wird unter anderem ein Verfähren zur Herstellung von (65)- Tetrahydrofolsäure via die fraktionierte Kristallisa-10 tion von entsprechenden Säuraddfülorsalzen mit einer Sulfonsäure oder mit Schwefelsäure beschrieben.

In dieser Publikation wird nichts von einer direkten, selektiven Kristallisation der (6S)-THF in der Form der freien Säure erwähnt.

Das in EP 0 495 204 A1 beschriebene Verfahren beinhaltet unnötige Stufen, nämlich die Herstellung von Säureadditionssalzen und deren Umwandlung in die freie Säure.

Die fraktionierte Kristallisation dieser Säureadditionssalze muss offenbar gemäss den in den Beispielen beschriebenen Ausführungsformen stets in Gegenwart eines Antioxidationsmittels, wie etwa Mercaptoethanol, durche@fuhrt werden.

Dieses Verfahren ist nicht wirtschaftlich und nicht umwelftreundlich, da als Nebenprodukte bei der Freisetzung der Säure aus dem Säureadditionssalz mindestiens ein Aequivalent eines Sulfonsäure- oder 20 Schwefelsäuresalzes entsteht, welches beseltigt werden muss.

Eine direkte, selektive Kristallisation von (6S)-THF in der Form der freien Säure ist bis jetzt noch nicht beschrieben.

Es ist ein Ziel der vorliegenden Erfindung, ein Verfahren zur Herstellung von (6S)-THF zur Verfügung zu stellen, bei dem eine direkte, selektive Kristallisation von (6S)-THF in der Form der freien Säure verwendet zwird.

Völlig überraschend wurde gefunden, dass innerhalb von bestimmten pH- und Temperaturbereichen (6S)-THF selektiv kristallisiert werden kann.

Das erfindungsgemässe Verfahren zur Herstellung von (6S)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure- abgekürzt mit (6S)-THF - der Formel I

30

35

mit einer diastereoisomeren Reinheit von wenigstens 75 % ist daduch gekennzeichnet, dass man zu einer wässrigen Lösung eines (6RS)-Diastereoisomerengemisches eines Alkalimetalisatzes von 5,67,8-Tetrathydrotoksäure bei einer Temperatur von 5°C bis 80°C zwecks selektiver Kristellisation so lange portionenweises Säure hinzugibt, bis sich der pH-Wert auf einen Wert im Bereich von 4,8 bis 5,3 stabilisiert hat, und den entstandnen Festkörer, nämbich (8S)-6,7-Ertathydrotoksäure, abtrent.

Bevorzugte Ausführungsformen dieser Erfindung sind in den abhängigen Ansprüchen definiert.

Das im erfindungsgemässen Verfahren verwendete Ausgangsmaterial, beispielsweise das Dinatriumsalz von (6RS)-THF, kann gemäss E. Khalifa et. al., Helv. (1980), 63, 2554 hergestellt werden.

Dieses Ausgangsmaterial kann man auch dadurch erhalten, indem man das (6RS)-Diassteroisomerengemisch von THF, vorzugsweise in Gegenwart des Dinatriumsalzes von Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA), unter einer hertgasstmusphäre bei einer Temperatur von etwa 35° C im Wasser suspendiert, und solange wäsrige Natronlauge zutropft, bis man eine homogene Lösung erhält. Diese Lösung hat normalerweise einen oht-Wert von erhav 5.5.

Zwecks Stabilitätserhöhung ist es vorteilhaft, den pH-Wert dieser Lösung auf einen Wert von 5,5 bis 5,0 mittels der Hinzugabe einer der genannten bevorzugten Säuren einzustellen.

Danach wird diese Lösung vorzugsweise auf eine Temperatur von 40 °C bis 50 °C, insbesondere 45 °C, erwärmt.

EP 0 600 460 A1

Anschliessend wird zwecks selektiver Kristallisation von (6S)-THF so lange Säure hinzugetropit, bis sich der pH-Wert auf einen Wert im Bereich von 4,8 bis 5,3, vorzugsweise 4,9 bis 5,2, insbesondere 5,0, stabilisierh tat.

Man beobachtet die Bildung eines kristallinen Festkörpers während dieser Säurehinzugabe.

Der kristalline Festkörper wird abgetrennt, beispielsweise mittels Filtration oder Zentrifugation, und in üblicher Art gewaschen und getrocknet.

Generell wurde festgestellt, dass bei einem relativ tiefen pH-Wert, beispielsweise 4,5, eine geringere Kristallisationsselektivität (6S) versus (6R) verbunden mit einer relativ hohen Ausbeute erhalten wird.

Bei einem höheren pH-Wert, beispielsweise 5,0, ist die Kristallisationsselektivität besser, aber die 19 Ausbeute ist geringer.

Entsprechende genaue Daten sind aus der folgenden Tabelle ersichtlich:

pH-Wert	Temperatur	Verhältnis (6S)/(6R)-THF	Ausbeute %
5,2	35 ° C	80 : 20	45
5.0	25 °C (14h)	77 : 23	54
4.8	40 ° C	75 : 25	54
4,5	45 ° C	67 : 33	67
5,0	50 ° C	80:20	48
4.5	70 ° C	64 : 36	55
5.0	45 ° C	80,5: 19,5	48

Die selektive Kristallisation ist normalerweise nach höchstens 1 Stunde abgeschlossen.

Für die Gewinnung von diastereoisomerenreiner (6S)-THF kann das erfindungsgemässe Verfahren mehrmals hintereinander durchgeführt werden.

Die folgende Tabelle beschreibt die Umkristallisation eines Diastereolsomerengemisches von 80% (6S)und 20 % (6R)-THF bei verschiedenen Temperaturen und pH-Werten:

ſ	pH-Wert	Temperatur	Verhältnis (6S)/(6R)-THF	Ausbeute %
	5,0	50 ° C	89: 11	86
	5,6	25 ° C	94: 6	66
	5,2	45 ° C	92: 8	75

(6R)-THF kann, falls gewünscht, aus der Mutterlauge erhalten werden.

Dazu wird ein Aequivalent eines Calciumsatzes, beispielsweise ein Calciumhalogenid, wie Calciumchloriol und Calciumbromid, Calciumacetat, bezogen auf die anwesende Menge an THF, als Festkörper zur Mutterlauge gegeben.

Anschliessend gibt man eine Base, beispielsweise wässrige Natronlauge, hinzu, bis man einen pH-Wert von etwa 6,0 erhält.

Die Lösung wird teilweise eingeengt, beispielsweise auf eine Konzentration von 10 % an THF in der eingeengten Lösung.

Aus dieser eingeengten Lösung kristallisiert in etwa 2 Stunden (6R)-THF in der Form des Calciumsalzes

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung.

Beispiel 1

15

20

30

35

0 100,0 g (6RS)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure, hergestellt nach E. Khalifa et al. Helv., (1980), 63, 2554, und 2,0 g des Dinatrium Salzes der Ethylendiamintelrasseigsäure (EDTA) wurden unter einer Stückstoftatmosphäre bei einer Temperatur von 35 °C in 750 ml Wasser suspendiert.

Es wurde solange 20%-Ige wässrige Natronlauge hinzugetropft, bis man eine homogene Lösung erhielt, welche einen pH-Wert von 6,5 zeigte.

Dann wurde das Gemisch stark gerührt. Durch tropfenweise Zugabe von 18%-iger, wässriger Salzsäure wurde der pH-Wert bis auf einen Wert von 4,8 gebracht. Die Temperatur wurde anschillessend auf 45°C erhöht.

EP 0 600 460 A1

Nach einigen Minuten bei der genannten Temperatur beobachtete man die Bildung eines kristallinen Festkörpers, wobei gleichzeitig der pH-Wert der Suspension zu steigen begann.

Durch Zugabe von 18%-iger wässriger Salzsäure wurde der pH-Wert bei 5,0 gehalten, bis sich nach ungefähr 45 Minuten dieser Wert stabilisiert hatte.

Der weisse, kristalline Festkörper wurde mittels Filtration isoliert, einmal mit Wasser und einmal mit Aceton gewaschen und dann unter vermindertem Druck bei einer Temperatur von 50 °C getrocknet.

Auf diese Weise erhielt man 48 gan kristalliner 5.6.7.8-Tertarhydrofolsäure. Zur Bestimmung des Diasterenisomeren-Verhältnisses wurde eine Probe des erhaltenen Produktes gemäss K.O. Donaldson und Keresztesy J.C., J. Biol. Chem., (1982), 237, 3815 oder V.S. Gupta und F.M.

Huennekens, Arch. Biochem. Biophys. (1967), 120, 712 in N(5)-CH₃-THF umgewandelt. Das so erhaltene Produkt wurde an einer chiralen Säule (RESOLVOSIL) analvsiert.

Es wurde ein Diastereoisomeren-Verhältnis von (6S)/(6R) = 80.5/19.5 ermittelt.

HPLC-Analyse (reverse phase-Säule): 99,3 %

Wassergehalt nach Karl Fischer: 7.5 %

Chlorid Gehalt : 0 %

Beispiel 2

40 g des gemäss Beispiel 1 erhaltenen Produktes wurden in 500 ml Wasser suspendiert und in 20 Analogie zu Beispiel 1 behandelt.

Die selektive Kristallisation der freien Säure erfolgte bei einem pH-Wert von 5,2.

Man erhielt 30,2 g an kristalliner 5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure mit einem Diastereoisomeren-Verhältnis von (6SV(6R)) = 93 / 7.

HPLC-Analyse (reverse phase-Säule): 99.1 %

Wassergehalt nach Karl Fischer: 5,7 %

 $[\alpha]_n = -32.5^{\circ} (c = 1, 0.04 \text{ N NaOH, pH} = 9.5)$

Chlorid Gehalt : 0 %

Elementaranalyse	berechnet (%)	gefunden (%)
C ₁₉ H ₂₃ N ₇ O ₆ .1,5 H ₂ O	C 48,32	48,59
	N 20,76	21,06
	H 5,55	5,57.

Patentansprüche

40

1. Verfahren zur Herstellung von (6S)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure- abgekürzt mit (6S)-THF - der Formel I

mit einer diastereoisomeren Reinheit von wenigstens 75 %,

dadurch gekennzeichnet, dass man zu einer wässrigen Lösung eines (BRS)-Diastereolsomerengemisches eines Alkalimetallsalzes von 5,67,8-Tetrahydrofolsäure bei einer Temperatur von 5°C bis 80°C zwecks selektiver Kristallisation so lange portionerweise Säure hinzugibt, bis sich der pH-Wert auf einen Wert im Bereich von 4,8 bis 5,3 stabilisiert hat, und den entstandenen Festkörper, nämlich (85)-5.6.7.8 Frahydrofolsäure, bährennt.

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die genannte w\u00e4ssrige L\u00f6sung des (6RS)-Diastereoisomerengemisches noch wenigstens ein Komplexierungsmittel f\u00fcr Schwermetalle enth\u00e4lt.

EP 0 600 460 A1

vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Ethylen-diamintetraessigsäure, abgekürzt nit EDTA, und deren Salze und Hydrate, insbesondere das di-Nativimsalz, Nitrilotriessigsäure, 1,2-Diaminocyclobran-NNN,N¹¹-teriaessigsäure, wobei EDTA und deren di-Natiriumsalz bevorzugt sind.

- 5 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Zugabe von Säure und die gleichzeitig stattfindende selektive Kristallisation bei einer Temperatur von 40°C bis 50°C erfolgt.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Säure ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus Halogenwasserstoffsäuren, insbesondere Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Trichloressigsäure, Trithloressigsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, insbesondere wässrige Lösungen dieser Säuren.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man den pH-Wert auf einen Wert im Bereich von 4,9 bis 5,2, insbesondere 5,0, stabilisiert.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die ganze Reaktion unter Inertgasatmosphäre ausgeführt wird.
- Verwendung von (6S)-5,6,7,8-Tetrahydrofolsäure als Ausgangsmaterial zur Herstellung von (6S)-N(5)-Formyl-THF. (6S)-N(5)-Methyl-THF und (6R)-N(5),N(10)-Methylen-THF.

25

30

35

40

45

50

55



EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 93 11 9354

	DOCUMENTS CONSI	DERED TO BE RELEVAN	Т	
Category	Citation of document with i	ndication, where appropriate,	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CLS)
A	EP-A-0 367 902 (EPR *Insgesamt*	OVA)	1	C07D475/04 C07D487/14
A	EP-A-O 293 029 (EPR *Insgesamt*	(OVA)	1	
A	EP-A-O 348 641 (EPF *Insgesamt*	ROVA)	1	
A	EP-A-O 455 013 (SAF *Insgesamt*	PEC)	1	
D,A	EP-A-O 495 204 (EPF *Insgesamt*	ROVA)	1-7	
D,A	WO-A-91 13890 (SAPE *Seiten 33-38*	EC)	1	
				TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.Cl.5)
				C07D
	The present search report has	been drawn up for all claims Date of completies of the search	L	Domine
	THE HAGUE	7 February 1994	Lu	yten, H

FORM 1503 00.82 (PO

CATEGORY OF CITED DOCUMENTS